

# HuveGuard NB

Autorizovaný

- Eimeria necatrix, strain Mednec 3+8, Live
- Eimeria brunetti, strain Roybru 3+28, Live

## Product identification

### Název léčivého přípravku:

HuveGuard NB

HUVEGUARD NB SUSPENSION POUR SUSPENSION BUvable POUR LES POULETS

### Léčivá látka:

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

### Cílové druhy zvířat:

Kuře

### Způsob podání:

Perorální podání

## Product details

### Léčivá látka a síla:

K dispozici pouze v [English](#)

100.00 unit(s) / 1.00 Dose

K dispozici pouze v [English](#)

50.00 unit(s) / 1.00 Dose

### Léková forma:

Perorální suspenze

**Withdrawal period by route of administration:****Perorální podání:****• Kuře**

- Maso. 0 day

---

**Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinární kód (ATCvet):**

QI01AN01

---

**Právní status výdeje:**

Na předpis

---

**Stav registrace:**

Valid

---

**Authorised in:**

Francie

---

**Available in:**

Francie

---

**Popis balení:**

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

K dispozici pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

**Právní základ registrace přípravku:**

K dispozici pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Držitel rozhodnutí o registraci:**

HuVepharma

---

**Marketing authorisation date:**

18/05/2016

---

**Výrobní místa s propouštěním šarží:**

Biovet J.S.C.

---

**Odpovědný orgán:**

National Veterinary Medicines Agency

---

**Registrační číslo:**

FR/V/1484629 6/2016

---

**Datum změny stavu registrace:**

25/09/2020

---

**Referenční členský stát:**

Nizozemsko

---

**Číslo postupu:**

NL/V/0207/001

---

**Dotčený členský stát:**

Rakousko Belgie Bulharsko Chorvatsko Kypr Česko Dánsko

K dispozici pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)

[Portuguese](#) [Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Finsko Francie Německo Řecko Maďarsko Irsko Itálie Lotyšsko Litva Malta

Norsko Polsko Portugalsko Rumunsko Slovensko Slovinsko Španelsko

Švédsko K dispozici pouze v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Souhrn údajů o přípravku

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže ji najdete v jiném jazyce.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000035141>